(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 12.12.2001 Patentblatt 2001/50

(21) Anmeldenummer: 00810477.0

(22) Anmeldetag: 30.05.2000

(51) Int Cl.7: B41M 5/00, C01F 7/02,

C09D 129/04. C01B 33/26. D21H 19/38, D21H 19/40,

C01B 33/12, C08K 3/22

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten: ALLITIV MK ROSI

(71) Anmelder: ILFORD Imaging Switzerland GmbH 1723 Marly 1 (CH)

(72) Erfinder: · Steiger, Rolf

1724 Praroman (CH)

(11)

· Brugger, Plerre-Alain 1731 Ependes (CH)

(54)Farbstoffempfangsmaterial für den Tintenstrahldruck

Es wird ein Aufzeichnungsmaterial für den Tintenstrahldruck beschrieben, das auf einem Träger mindestens eine Tintenaufnahmeschicht bestehend aus einem oder mehreren Bindemitteln und einer Mischung verschiedener wasserunlöslicher, anorganischer Oxide der Elemente Aluminium oder Silizium, von Oxid/hydroxiden des Elements Aluminium oder von Aluminiumsilikaten aufweist, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eines dieser Oxide, Oxid/hydroxide oder Silikate ein Porenvolumen ≥ 40 ml / 100g aufweist und in einer Menge von mindestens 8 %, vorzugsweise aber 40 %, bezogen auf die Gesamtmenge der wasserunlöslichen. anorganischen Oxide, der Oxid/hydroxide oder der Aluminiumsilikate vorhanden ist, die Primärteilchen der wasserunlöslichen, anorganischen Komponente mit dem grössten Volumen einen äquivalenten Kugeldurchmesser von weniger als 20 nm besitzen und die Primärteilchen der Komponente mit dem kleinsten Volumen einen äquivalenten Kugeldurchmesser haben, der grösser als 1/20 des ăquivalenten Kugeldurchmessers der Primärteilchen der Komponente mit dem grössten Volumen ist.

Beschreibung

Technisches Gebiet

[0001] Die Erfindung bezieht sich auf Aufzeichnungsmateriallen für den Tintenstrahldruck sowie Beschichtungsmassen zur Herstellung von Tintenaufnahmeschichten für dieses Verfahren. Insbesondere bezieht sie sich auf Aufzeichnungsmaterialien, bei denen das darauf aufgezeichnete Bild in Aufsicht oder Durchsicht betrachtet wird und welche aus einem Träger und mindestens einer darauf aufliegenden Tintenaufnahmeschicht bestehen, wobei mindestens eine dieser Schichte eine Mischung wasserunlöslicher, anorquanischer Oxide oder Oxider/hufzotke en hält.

Stand der Technik

[0002] Die heute erhältlichen Aufzeichnungsmaterialien für den Tintenstrahldruck erfüllen nicht alle an sie gestellten Anforderungen, insbesondere besteht die Notwendigkeit, das Tintenaufnahmevermögen, die Tintenaufnahmegeschwindigkeit, die Bildqualität sowie die Licht und Wasserbeständigkeit weiter zu verbessen. Eine bevorzugte Ausführungstorm der Erfindung bezieht sich auf verbesserte Aufzeichnungsmaterialien mit ausgezeichneter Bildqualität, hohem Tintenaufnahmevermögen und rascher Tintenaufnahme, Insbesondere werden Aufzeichnungsmaterialit für den Tintenstrahl gesucht, bei denen die darauf hergestellten Bilder eine gute Wischfestigkeit aufweisen und bei denen das Bild auch im Kontakt mit Wasser oder Licht nicht veränder doder zerstört wir.

20 [0003] Es gibt zwei unterschiedliche Verfahren beim Tintenstrahldruck, n\u00e4milch den kontinuierlichen und den nichtkontinuierlichen Tintenstrahldruck.

[0004] Beim kontinuierlichen Tintenstrahldruck wird unter Druck aus einer Düse ein Tintenstrahl erzeugt, der in einem gewissen Abstand von der Düse in einzelne Tröpfichen zerfällt. Die einzelnen Tröpfichen werden auf Grund vorgegebener digitaler Daten elektrisch aufgeladen und je nachdem, ob eine Bildstelle bedruckt oder nicht bedruckt werden soll, nach dem Durchgang durch ein statisches elektrisches Feld in einen Auffangbehälter abgelenkt oder auf eine bestimmte Stelle auf dem Aufzeichnungsmatterfal oebracht.

[0005] Beim nichtkontinulerlichen Verfahren, dem sogenannten "Drop-on-demand"-Verfahren, wird ein Tintentröpchen auf Grund vorgegebener eigitaler. Daten aus einer Düse ausgestossen und auf die gewönschels Stelle auf dem Aufzeichnungsmaterial aufgebracht. Ein Tröpfichen wird nur dann erzeugt und ausgestossen, wenn ein Bildpunkt darnestellt werden muss.

[0006] Die Erfindung bezieht sich auf Aufzeichnungsmaterialien und Beschichtungsmassen, die in beiden Verfahren verwendet werden können.

[0007] An Aufzeichnungsmaterialien für den Tintenstrahldruck werden hohe Ansprüche gestellt. Das erzeugte Bild muss unter anderem die folgenden Eigenschaften aufweisen:

- Hohe Auflösung
- Hohe Farbdichte
- Gute Farbwiedergabe
- Gute Wischfestigkeit
 Gute Wasserfestigkeit

45

Hohe Lichtechtheit

- [0008] Um dies zu erreichen, müssen die folgenden Bedingungen erfüllt werden:

 Die Tinte muss vom Aufzeichnungsmaterial rasch absorbiert werden.
 - Die aufgespritzten Tintentröpfchen müssen auf dem Aufzeichnungsmaterial kreisförmig und genau begrenzt auseinanderfaufen.
 - 3. Die Farbstoffdiffusion im Aufzeichnungsmaterial muss gering sein, damit der
 - Durchmesser der Farbpunkte nicht mehr als nötig vergrössert wird.

 4. Ein Tintenpunkt dar beim Überlappen mit einem vorher aufgebrachten Tintenpunkt diesen nicht beeinträchtigen oder verwischen.
 - Das Aufzeichnungsmaterial muss eine Oberfläche aufweisen, die eine hohe Dichte und Brillanz der Farben ermöglicht.
- 6. Das Aufzeichnungsmaterial muss vor und nach dem Bedrucken hervorragende physikalische Eigenschaften

[0009] Es handelt sich zum Teil um sich widersprechende Anforderungen, so bedeutet beispielsweise eine sehr schnelle Tintenaufnahme häufig eine Beeinträchtigung der Wischfestigkeit.

- [0010] Ausgehend von den an das Autzeichnungsmaterial gestellten Forderungen werden trotzdem Wege gesucht, die zu einem Bild mit möglichst hoher Farbdichte bei möglichst hoher Wischlestigkeit führen. Die besten Eigenschein werden mit Aufzeichnungsmaterialien erreicht, bei denen auf einem Träger mindestens eine spezielle Tintenaufnahmesschicht aufgebracht ist.
- 5 [0011] In den Patentanmeldungen EP 0'298'424, EP 0'407'720, EP 0'622'244 und JP 60-245'588 werden Aufzeichnungsmaterialien für den Trittenstrahftruck vorgesschlagen, in dem die Tintenaufhahmeschicht kolloidales Aluminiumoxid/hydroxid mit Pseudoböhmit ist ein Agglomerat von kolloidalen Teilchen von Aluminiumoxid/hydroxid der Formel Ab_0 n H_O (n= 1 bis 1.5).
 - [0012] In der Patentanmeldung EP 0'875'394 werden Aufzeichnungsmaterialien für den Tintenstrahldruck vorgeschlagen, in dem die Tintenaunfahmeschicht ein wassenunksiehes, anorganisches, pordess Aluminiumoxid/mydod enthält, das eines oder mehrere Elemente der Ordnungszahl 57 bis 71 des periodischen Systems der Elemente enthält. [0013] In der Patentameldung WO 00-02738 wird ein Aufzeichnungsmaterial für den Tintenstrahldruck besenheben, in dem die Tintenaufnahmeschicht eine Mischung von Sitziumdioxid und Aluminiumoxid/hydroxid (Sol mit 23% ALC) kenthält.
- [5014] In der Patentammeldung EP 0777014 werden Pigmentschichten als Überzug für Papiere beschrieben, die eine Mitschung eines groben anorganischen Pigments (Grösse zu mib si. 4-m) und eines teinen anorganischen Pigments enthalten, wobei der logarithmische Unterschied der mittleren Komgrössen der beiden Pigmente mindestens 0.5 beträdt. Verwendete Pigmente sind nicht-poröses Caldiumcarbonat oder Kaolin.
- [0015] Aufzeichnungsmaterialien, die solche portseen Oxide oder Oxidhydroxide enthalten, absorbieren wässrige 7 Tinten wesentlich rascher als Aufzeichnungsmaterialien, die keine solchen Substanzen enthalten. Die Aufnahmekapazifät ist in vielen Fällen aber noch ungenügend. Im weiteren tendieren solche Aufzeichnungsmaterialien zu ungenügender Transparenz und zu Brüchligkeit.

Zusammenfassung der Erfindung

25

- [0016] Ein Ziel der Erfindung ist die Bereitstellung von Aufzeichnungsmaterialien für den Tintenstrahldruck, die neben einem hohen Tintenaufnahmevermögen verbunden mit einer raschen Tintenaufnahme eine hervorragende Bildqualität
- [0017] Ein weiteres Ziel der Erfindung ist die Bereitstellung solcher Aufzeichnungsmaterialien für den Tintenstrahlo druck, die mit den meisten heute auf dem Markt erhältlichen Tintenstrahldruckern eine hervorragende Bildqualität erdeben.
 - [0018] Ein weiteres Ziel der Erfindung ist die Bereitstellung von Aufzeichnungsmaterialien für den Tintensträhldruck mit weinigstens einer Tintenatunhalmeschicht, die eine Mischung wasserunflösicher, anorganischer Oxide der Elemente Aluminium oder Silizium oder Oxid/hydroxide des Elements Aluminium enthält, wobei mindestens eines dieser Oxide oder Oxid/hydroxide pode ist.
 - [0019] Ein weiteres Ziel der Erfindung ist, solche Tintenaufnahmeschichten derart herzustellen, dass die wasserunlöslichen, anorganischen Oxide oder Oxid/hydroxide als Festkörper eingesetzt werden können.
- [0020] Gelöst wird diese Aufgabe durch ein Aufzeichnungsmaterial für den Tintenstrahldrück, das im wenigstens einer Tintenaufnahmeschicht neben einem oder mehreren Bindemitteln eine Mischung verschiedener wasserunfösicher, anorganischer Oxide der Elemente Aluminium oder Silizium oder Oxid/hydroxide des Elements Aluminium oder Alluminiumsilikate mit unterschiedlichen chemischen und / oder morphologischen Eigenschaften enthält, wobei mindestens eines dieser Oxide, oxid/hydroxide oder Silikate ponös ist. Die Menge dieses profsen, wasserunföslichen, anorganischen Oxide oder Oxide Oxid/hydroxide beträgt mindestens 8 %, vorzugsweise aber mindestens 40 % der Gesamtmenge aller vorhin genannten wasserunföslichen, anorganischen Oxide oder Silikate Dei verschiedenen wasserunföslichen, anorganischen Oxide doer Silikate sind von ähnlicher Grösse.
 - [0021] Tr. oder & Aluminiumoxid, Aluminiumoxidhydroxid, mit Elementen aus der Gruppe der Seltenen Erden des Perdodschen Systems der Elemente dotiertes Aluminiumoxidhydroxid oder Siläyumdixoxid sind bevorzugtu ewasezunübsliche, anorganische Oxide oder Oxidhydroxide. Diese Substanzen existieren in vielen Fällen in einer porösen und einer nicht-oxiden Form.
- [0022] Daneben enthalten die Tintenaufnahmeschichten ein oder mehrere Bindemittel.
 - [0023] Bevorzugte Bindemittel sind Gelatine, Polyvinylalkohol, Abkömmlinge des Polyvinylalkohols, Polyvinylpyrrolidon oder Mischungen davon in einer Menge von vorzugsweise 5 bis 50 Gewichtsprozent bezogen auf die Gesamtmenge der wasserun/Bsichen, anorqanischen Oxide, Oxid/hydroxide und Siliktate.
 - [0024] Besonders bevorzugt sind filmbildende Bindemittel oder Bindemittel in Latexform.
 - [0025] Die Tintenaufnahmeschichten können zusätzlich noch ein Vermetzungsmittel für das oder die Bindemittel enhalten, Netzmittel, Fülstelfer, aufliche oder kinstliche Polymere sowie weiter dem Fachmann bekannte Verbindungen, die die bildmässigen und / oder physikalischen Eigenschaften des Bildes verbessern, wie beispielsweise UV-Absorber, opitische Aufheller, Lichstabilisatoren, Antioxidantien, Feuchhaltenlitet, Distanzhalter usw.

[0026] Die Erfindung wird in der folgenden ausführlichen Beschreibung näher erläutert.

Ausführliche Beschreibung der Erfindung

- 5 [0027] Wir haben nun gefunden, dass der Zusatz von Mischungen verschiedener wassenuföslicher, anorganischer Oxide der Elemente Aluminium oder Sind Lumi, von Oxidifyoroxiden des Elements Aluminium oder von Aluminiumsilikaten von vergleichbarer Grösse, jedoch mit unterschiedlichen chemischen und / oder morphologischen Eigenschalt, zu einer Tintenaufnahmeschicht die Aufnahmekapazität solcher Aufzeichnungsmaterialien für wässrige Tinten stark erhöhtt. Der teilweise Ersatz der porösen, anorganischen Oxide/hydroxide in den Tintenaufnahmeschichten von 40 Autzeichnungsmaterialien, wie sie in den Patentanmeldungen EP 0289424, EP 0407720, EP 0522244, EP 06757394 und J PG-0245588 beschrieben wurden, durch nicht-poröse Oxide, Oxid/hydroxide doer Silikate führt zu einer Ethöhung der Tintenaufnahmekapazität und nicht zu einer Abnahmen, wie zu erwarten wäre. Erfindungsgemässe Aufzeichnungsmaterialien zeigen auch eine verbesserte Transparenz und eine geringere Tendenz zur Plisibildung.
- [0028] Der Zusatz von Mischungen verschiedener wasserunlöslicher, anorganischer Oxide der Elemente Aluminium oder Siltzium, von Oxidrhydroxiden des Elements Aluminium oder von Aluminiumslikaten von vergleichbarer Gr\u00fcrsse und mit unterschiedlichen chemischen und / oder morphologischen Eigenschaften ergibt ausgezeichnete Tintenaufnahmeschichten f\u00fcr Aufzeichnungsmaterialien f\u00fcr den Tintenstrahldruck, wenn sie in dieselbe Schicht zusammen mit einem oder mehreren Bindemitteln eingebracht werden. Mindestens eines dieser Oxide, Oxidhydroxide doef Silikate muss por\u00fcs sein. Seine Menge betr\u00e4tgt mindestens 8 % der Gesamtmenge dieser wasserunl\u00f6slichen, anorganischen Oxide, Oxidhydroxide doef Silikate in dieser Schicht.
 - [0029] Bevorzugt enthält diese Schicht diese porösen, wasseruniöslichen, anorganischen Oxide, Oxid/hydroxide oder Silikate in einer Menge von mindestens 40 % der Gesamtmenge aller wasseruniöslichen, anorganischen Oxide, Oxid/hydroxide oder Silikate dieser Schicht.
- [0030] Die Porosität der wasserunlöslichen, anorganischen Oxide oder Oxid/hydroxide wurde mittels der BET-Isotherme bestimmt, wie es in G. M. Barrow, "Physical Chemistry", 2. Ausgabe, McGraw-Hill Book Company, 1966, Seiten
 764 765 beschrieben ist. Bei Tintenaufmahmeschichten für den Tintenstrahldruck hat sich herausgestellt, dass nur
 der Zusatz von porösen Substanzen, deren Porenvolumen ≥ 40 ml / 100 g ist, die Aufnahmegeschwindigkeit und die
 Aufnahmekapazität wässriger Tinten wesentlich erhöht. Solche Substanzen werden im weiteren als 'porös' bezeichnet,
 während Substanzen mit einem Porenvolumen < 40 ml / 100 g im weiteren als 'nicht-gorös' zu betrachten sind.
- 10031]- Die Grösse der Primärteilchen dieser wasserunlöslichen, anorganischen Oxide, Oxid/hydroxide oder Silikate, wie sie durch Transmissionselektronenmikroskopie bestimmt werden kann, liegt im Nanometerbereich. Die Grösse unregelmässig geformter Primärteilchen wird als Durchmesser einer Kugel angegeben, das das gleiche Volumen wie das unregelmässig geformte Primärteilichen hat.
- [0032] Diese Primärtelichen haben einen äquivalenten Kugeldurchmesser, der für die Mischungskomponente mit dem grössten Volumen kleiner als 20 nm ist. Die Mischungskomponente mit dem kleinsten Volumen hat einen äquivalenten Kugeldurchmesser, der grösser als 1/20 des äquivalenten Kugeldurchmessers der Mischungskomponente mit dem grössten Volumen ist.
- [0033] Bevorzugt sind Mischungen, bei denen die Primärteilchen einen äquivalenten Kugeldurchmesser besitzen, der für die Mischungskomponente mit dem grössten Volumen Kleiner als 15 nm ist und die Mischungskomponente mit dem keinen Volumen einen äquivalenten Kugeldurchmesser hat, der grösser als 1/10 des äquivalenten Kugeldurchmessers der Mischungskomponente mit dem grössten Volumen ist.
- [0034] Bevorzugt als wasserunlösiliche, anorganische Oxide sind 1'- oder &-Aluminiumoxid oder Silizumdioxid, als wasserunlösiliche, anorganische Oxidi/hydroxid eAluminiumoxid/hydroxid oder mit Elementen aus der Gruppe der Seltenen Erden des Periodischen Systems der Elemente dotiertes Aluminiumoxid/hydroxid. Das Siliziumdioxid kann positiv oder negativ geladen sein. Als wasserunlösiliches, anorganisches Aluminiumsilikat kann Imogolit, ein natürlich vorkommendes hydratisiertes faserförmiges Aluminiumsilikat kapolymer der Zusammensetzung (OH)₂Al₂O₂SiOH, verwendet werden, Imogoliti-Rasem können auch synthetisch heroestellt werden.
- [0035] Bevorzugt als wasseruniösliche, anorganische, poröse Oxide mit einem Porenvolumen > 40 ml / 100 g sind 1'- oder

 ö- Aluminiumoxid oder Siliziumdioxid, als wasseruniösliche, anorganische poröse Oxidhydroxide mit einem Porenvolumen 2-40 ml / 100 g Aluminiumoxidhydroxid oder mit Elementen aus der Gruppe der Seltenen Erden des Periodischen Systems der Elemente dolertes Aluminiumoxidhydroxid.
- [0036] Vorzugsweise enthält das mit Elementen aus der Gruppe der Seltenen Erden des Periodischen Systems der Elemente dollerte Aluminiumoxid/hydroxid die Elemente der Ordnungszahl 57 bis 71 in einer Menge zwischen 0.04 und 4.2 Molprozent bezogen auf Al₂O₃.
- 55 [0037] Die folgenden Mischungen sind bevorzugt:
 - Aiuminiumoxid/hydroxid (poros) mit γ- oder δ- Aluminiumoxid (poros)
 - Aluminiumoxid/hydroxid (porôs) mit Siliziumdioxid (porôs)

- Υ- oder δ- Aluminiumoxid (porôs) mit Siliziumdioxid (porôs)
- Aluminiumoxid/hydroxid (poros) mit Siliziumdioxid (nicht-poros)
- y- oder δ- Aluminiumoxid (porōs) mit Aluminiumoxid/hydroxid (nicht-porōs)
- Aluminiumoxid/hydroxid (porös) mit Aluminiumoxid/hydroxid (nicht-porös)
- Aluminiumoxid/hydroxid (poros) mit Imogolit (nicht-poros)
 - y- oder δ- Aluminiumoxid (porōs) mit Imogolit (nicht-porōs)
- Siliziumdioxid (poros) mit Imogolit (nicht-poros)

[0038] Besonders bevorzugt in diesen Mischungen ist mit Elementen aus der Gruppe der Seltenen Erden des Periodischen Systems der Elemente dotiertes poröses Aluminiumoxid/hydroxid oder poröses positiv geladenes Siliziumdioxid.

[0039] Die Primärteilchen der wasserunlöslichen, anorganischen Oxide, Oxid/hydroxide oder Silikate können die Form von Plättchen, von Stäbchen, Kügelchen oder Fasem besitzen. Als Mischungskomponenten werden bevorzugt Substanzen verwendet, die eine unterschiedliche Form besitzen. Plättchen können durch ihren Formfaktor näher charakterisiert werden, der das Verhältnis zwischen der Plättchendicke und dem Plättchendurchmesser angibt. [0040] Besonders bevorzugt sind die folgenden Kombinationen:

- Kügelchen und Plättchen
- Kügelchen und Stäbchen
- 20 Plättchen und Fasem
 - Kügelchen und Fasem

[0041] Beispiel für kugelförmige Teilchen ist Siliziumdioxid, entweder positiv oder negativ geladen.

[0042] Beispiele für stäbchenförmige Teilchen sind Aluminiumoxid/hydroxid oder mit Elementen aus der Gruppe der Seltenen Erden des Periodischen Systems der Elemente dotiertes Aluminiumoxid/hydroxid.

[0043] Beispiele für plättchenförmige Teilchen sind Aluminiumoxid/hydroxid mit einem Formfaktor von 4 bis 8 oder y- oder δ- Aluminiumoxid mit einem Formfaktor von 1.5 bis 3.

[0044] Beispiel für faserförmige Teilchen ist Imogolit.

[0045] Die Bindemittel sind im allgemeinen wasserlösliche Polymere. Besonders bevorzugt sind filmbildende Polymere oder Polymere in Latexform.

[0046] Die wasserlöslichen Polymere umfassen z. B. natürliche oder daraus hergestellte modifizierte Verbindungen wie Albumin, Gelatine, Kasein, Stärke, Gummi arabicum, Natrium- oder Kaliumalginat, Hydroxyethylcellulose, Carboxymethylcellulose, α-, β- oder Y-Cyclodextrin usw. Wenn eines der wasserlöslichen Polymere Gelatine ist, so können alle bekannten Gelatinetypen verwendet werden, wie saure Schweinehautgelatine oder alkalische Knochengelatine, sauer oder basisch hydrolisierte Gelatinen, wie auch substituierte Gelatinen, beispielsweise phthalierte, acetylierte oder carbamovlierte Gelatine, oder mit Trimellitsäureanhydrid umgesetzte Gelatine.

f00471 Ein bevorzugtes natürliches Bindemittel ist Gelatine.

[0048] Synthetische Bindemittel können ebenfalls verwendet werden und umfassen beispielsweise Polyvinylalkohol, vollständig oder teilweise verseifte Verbindungen von Copolymeren aus Vinylacetat und anderen Monomeren; Homopolymere oder Copolymere von ungesättigten Carbonsäuren wie (Meth)acrylsäure, Maleinsäure, Crotonsäure usw.; Homopolymere oder Copolymere aus sulfonierten Vinylmonomeren wie z. B. Vinylsulfonsäure, Styrolsulfonsäure usw. Ebenfalls können Homopolymere oder Copolymere aus Vinylmonomeren von (Meth)acrylamid; Homopolymere oder Copolymere anderer Monomerer mit Ethylenoxid; Polyurethane; Polyacrylamide; wasserlösliche Nylonpolymere; Potwinvloyrrolidon: Polyester: Polyvinyllactame: Acrylamidpolymere: substituierter Polyvinylalkohol; Polyvinylacetale; Polymere aus Alkyl- und Sulfoalkylacrylaten und -methacrylaten; hydrolisierte Polyvinylacetate; Polyamide; Polyvinyl-

pyridine; Polyacrylsäure; Copolymere mit Maleinsäureanhydrid; Polyalkylenoxide; Copolymere mit Methacrylamid und Copolymere mit Maleinsäure eingesetzt werden. Alle diese Polymere können auch als Mischungen verwendet werden. [0049] Bevorzugte synthetische Bindemittel sind Polyvinylalkohol, Derivate des Polyvinylalkohols, Polyvinyla don oder Mischpolymere dieser Verbindungen.

[0050] Diese Polymere können mit wasserunlöslichen natürlichen oder synthetischen hochmolekularen Verbindungen gemischt werden, insbesondere mit Acryllatices oder Styrolacryllatices.

[0051] Obwohl wasserunlösliche Bindemittel nicht explizit beansprucht werden, so sollen wasserunlösliche Polymere trotzdem als Systembestandteil angesehen werden.

100521 Die oben erwähnten Polymere mit vemetzbaren Gruppen können mit Hilfe eines Vemetzers oder Härters zu praktisch wasserunlöslichen Schichten umgesetzt werden. Solche Vernetzungen können kovalent oder ionisch sein. Die Vernetzung oder Härtung der Schichten erlaubt eine Veränderung der physikalischen Schichteigenschaften, wie z. B. der Flüssigkeitsaufnahme, oder der Widerstandsfähigkeit gegen Schichtverletzungen.

[0053] Die Vernetzer und Härter werden auf Grund der zu vernetzenden wasserlöslichen Polymere ausgesucht.

[0054] Organische Vernetzer und Härter umfassen beispielsweise Aldehyde (wie Formaldehyd, Glyoxal oder Glufaraldehyd); N-Methyldeverbindungen (wie Dimethyloliamsbiff oder Methylol-Dimethylydantohi); Dioxane (wie 2,3-Dihydroxydioxan); reaktive Vinylverbindungen (wie 1,3-5-Tisacyolyd-Hexahytro-s-Triazin oder Bis-(Vinylsullon)methylether), reaktive Halogenverbindungen (wie 2,4-Dichloro-6-Hydroxy-s-Triazin); Epoxide; Aziridine; Carbamoylpyridinverbindungen, Melaminharze oder Mischungen zweier oder mehrerer dieser erwähnten vernetzenden Verbindungen.

[0055] Anorganische Vernetzer und Härter umfassen beispielsweise Chromalaun, Aluminiumalaun, Borsaure oder Borate.

[0056] Die Schichten können auch reaktive Substanzen enthalten, die unter Einwirkung von UV- oder IR-Licht, Elektronenstrahlen. Röntgenstrahlen oder Wärme die Schichten vernetzen.

[0057] Die erfindungsgemässen Aufzeichnungsmaterialien für den Tintenstrahldruck k\u00f6nnen neben der Tintenaufnahmeschicht gegebenerialls weitere Schichten und H\u00e4lfsschichten enthalten, entweder oberhalb oder unterhalb der Tintenaufrahmeschicht.

[0058] Die Schichten können durch den Zusatz von Fülstoffen modifiziert werden. Mögliche Füllstoffes sind z. B. Kaolin, Ca. oder Ba-Carbonate, Silliziumdioxid, Titandioxid, Benntolle, Zoeilie, Aluminiumsilkat, Glaciumsilikat oder kolloidales Silliziumdioxid. Auch inerte organische Partikeln wie z. B. Kunststoffkögelchen können verwendet werden. Diese Kügelchen können se Polyacrystalm of Polyacrystein Polystyrol dorf verschiedenen Copplymeren aus Acrylaten und Styrol bestehen. Die Füllstoffe werden auf Grund des beabsichtigten Gebrauchs der hergestellten Bilder ausgewählt. Einige dieser Föllstoffe können in transparenten Materialien nicht verwendet werden. Sie können aber positive Wirkungen in Aufsichtsmaterialien besitzen. Sehr oft erreicht man mit dem Einsatz solcher Füllstoffe eine gewünschle matte Oberfläche.

[0059] Die Aufzeichnungsmaterialien können neben den Mischungen der porösen anorganischen Verbindungen in der Tintenaufnahmeschicht zusätzlich lösliche Metallsalze enthalten, beispielsweise Erdalkalisalze oder Salze der seltenen Erden

[0060] In die erfindungsgemässen Aufzeichnungsmaterialien ist mindestens eine Tintenaufnahmeschicht auf einen Träger aufgebracht. Eine grosse Viellati an Trägem ist bekannt und wird auch eingesetzt. So können alle Träger, die bei der Herstellung von photographischen Materialien verwendet werden, eingesetzt werden. Verwendet werden zu, Et inzapsarente Träger aus Celluloseestem wie Cellulosetriacetat, Celluloseacetat, Cellulosepropionat, oder Celluloseacetatbutyrat, Pobyester wie Polyethylenterephthalat, Polyamide, Polyethoret, Polyimide, Polyethiene, Polyethylenterephthalat wegen ihrer ausgezeichneten Dimensionsstabilität. Bei den in der photographischen Industrie eingesetzte paken Trägem können z. B. Barytpapier, mit Polyetienten beschichtet Papiere oder weissospake Polyester wie Soll Melinew der Firma DuPont eingesetzt werden. Besonders bevorzugt sind polyolefinbeschichtete Papiere oder weissonaker Polyester.

[0061] Es ist vorteilhaft, diese Träger, insbesondere Polyester, vor dem Beguss mit einer Substrierschicht zu versehen, um die Haftung der Tintenaufnahmeschichten oder anderer Schichten auf dem Träger zu verbessern. Solche Substrierschichten sind in der photographischen Industrie wohlbekannt und enthalten z. B. Terpolymere aus Vinylidenchlorid, Acrylnitril und Acrylsäure oder aus Vinylidenchlorid, Methylacrylat und Itaconsäure.

[0062] Ebenfalls als Träger können unbeschichtete Papiere verschiedener Typen verwendet werden, die in ihrer Zusammensetzung und in ihren Eigenschaften grosse Unterschiede aufweisen können. Pigmentierte Papiere und Hochglanzpapiere können ebenfalls verwendet werden, wie auch Metallfolien, beispielsweise aus Aluminium.

[0063] Die erfindungsgemässen Tintenaufnahmeschichten werden im allgemeinen aus wässrigen Lösungen oder Dispersionen, die alle nötigen Komponenten enhalten, gegossen. In vielen Fällen werden Netzmittel als Begustähsmittel zugesetzt, um das Giessverhalten und die Schichtigleichmässigkeit zu verbessem. Neben ihrer Wirkung wähend des Giessvorgangs können diese Verbindungen auch einen Einfluss auf die Bildqualtät haben und können deshab dementsprechend ausgewählt werden. Obwohl solche oberflächenaktiven Verbindungen in der Erfindung nicht beansprucht werden, Dilden sie totzdem einen wesemtlichen Bestandteil der Erfindung.

[0064] Zusätzlich zu den schon erwähnten Bestandteilen können die erfindungsgemässen Autreichnungsmatefisien zusätzlich verbindungen enthalten, um seine Eigenschaften weiter zu verbessem, so beispielsweise optiech Aufheller zur Verbessernung des Weissgrades, wie beispielsweise Stilbene, Cumarine, Triazine, Oxazole oder weitere dem Fachmann bekannte Verhödungen.

[0065] Zur Verbesserung der Lichtechtheit können UV-Absorber, wie beispielsweise Benztriazole, Benzophenone, Thiazolidone, Oxazole, Thiazole oder weitere dem Fachmann bekannte Verbindungen verwendet werden. Die Menge des UV-Absorbers beträgt 200 - 2000 mg/m², vorzugsweise 400 - 1000 mg/m². Der UV-Absorber kann in jede Schicht des erfindungsgemässen Aufzeichnungsmaterials eingebracht werden, besonders vorteilhaft ist aber, wenn er in die oberste Schicht eingebracht wire.

[0066] Es ist weiter bekannt, dass die im Tintenstrahldruck hergestellten Bilder durch den Zusatz von Stabilisatoren und Antioxidantien geschützt werden können. Beispiele solcher Verbindungen sind sterisch gehinderte Phenole, ste-

risch gehinderte Amine, Chromanole, reduzierende Verbindungen wie Ascorbinsäure usw. Die erwähnten Verbindungen können als wässrige Lösungen zu den Giessböungen zugesetzt werden. Falls die Verbindungen nicht genügend wasserflösilch sind, können sie durch andere, bekannte Verfahren in die Giessböungen eingebracht werden. So können die Verbindungen beispleisweise in einem mit Wasser mischbaren organischen Lösungsmittel wie z. B. niedere Alkohole, Glykole, Ketone, Ester oder Amide gelöst werden. Es ist auch möglich, die Verbindungen als feinköringe Dispersionen, als Ölemulsionen, als Cyclodextran-Einschlussverbindungen oder als Latex, der die Verbindung enthält, in die

Giesslösung einzubringen.

[0067] Normalerweise haben die erfindungsgemässen Tintenaufnahmeschichten eine Trockenschichtdicke von 0.5

µm bis 100 µm, insbesondere 5 bis 50 µm.

[0068] Die Glesslösungen können auf verschledene Arten auf den Träger aufgebracht werden. Die Giessverfahren schliessen beispleisweise den Extrusionsguss, den Luftmesserguss, den Schlitzguss, den Kaskadenguss und den Vorhangguss ein. Die Glesslösungen können auch mit einem Sprühverfahren aufgebracht werden. Die Tritenaufnahmeschlichten Können aus emkereren Einzelschlichten bestehen, die einzeln nacheniander oder gemeinsam aufgeberatt werden können. Ein Träger kann auch beidseitig mit Tritenaufnahmeschlichten begossen werden. Esi sta auch möglich, auf der Rückseite eine antlätstische Schlicht Oder eine Schlicht zur Verbesserung der Planlage aufzuhringen. Das ge

wählte Giessverfahren schränkt die Erfindung aber in keiner Art und Weise ein.

[0069] Tinten für den Tintenstrahldruck bestehen im wesentlichen aus einer flüssigen Trägersubstanz und einem darin gelösten oder dispergierten Farbstoff oder Pigment. Die flüssige Trägersubstanz für Tintenstrahldrucklinten ist im allgemeinen Wasser oder eine Mischung aus Wasser und einem mit Wasser mischaren Lösungsmittel wie Ettylenglykol, Glykole mit höherem Molekulargewicht, Glycerin, Dipropylenglykol, Polyethylenglykol, Amide, Polyvinylpyrrolidon, Nethethylpyrrolidon, Cyclobasylpyrrolidon, Carbonsaluren und deren Ester, Ether, Alkohole, organische Sulfoxide, Su

[0070] Die nichtwässrigen Tintenbestandteile dienen allgemein als Feuchhalter, Hilfslösungsmittel, Viskositätsregler, Eindringhiffsmittel oder Trocknungbeschleuniger. Ein organischen Verbindungen besitzen meisten einen Siedepunkt, der über dem von Wasser liegt. Tinten für den kontinuierlichen Tintenstrahldruck können keir anorganische oder organische Salze zur Erhöhung der Leitlänigkeit enthalten. Belspelse socher Salze sind Nitrate, Chloride, Phosphate, und die wasserlöslichen Salze wasserföslicher organischer Säuren wie Acetate, Oxalate und Citrate. Die Farbstoffe oder Pigmente, die zur Hersteltung der zusammen mit den erflundungsgemässen Aufzeichungsperläsien verwendbaren Tinten eingesztzt werden können, beinhalten praktisch alle bekannten Klassen dieser fantigen Verbindun"Vipsiche Beispiele verwendette Frabstoffe oder Pigment sind in der Patentamentalung EP 0559/324 aufgeführt.

Die erfindungsgemässen Aufzeichnungsmaterialien können mit fast allen dem Stand der Technik entsprechenden Tinten verwendet werfen.

[0071] Zusätzlich können die Tinten weitere Zusätze wie oberflächenaktive Substanzen, optische Aufheiler, UV-Absorber, Lichtstabilisatoren, Konservierungsmittel und polymere Verbindungen enthalten.

35 [0072] Die Beschreibung der Tinten dient nur als Illustration und ist in Bezug auf die Erfindung in keiner Weise einschränkend.

[0073] Die folgenden Verfahren wurden zur Prüfung und zum Vergleich der hier beschriebenen Aufzeichnungsmaterialien verwendet,

40 Blidhomogenität

[0074] Auf die erfindungsgemässen Aufzeichnungsmateriallen, wie sie in den folgenden Beispielen beschrieben werden, wurden ein teilen mit einem Tintenstrahldrucker EPSON STYLUS[™] COLOR 500 im Transparent-Modus mit Originatinten elfstufige Farbkeile in den 7 Farben Blaugrün, Purpur, Gelb, Schwarz, Rot, Grün und Blau gedruckt, wobel die Tröpfchenzahl von Stude 1 (100 %) istwar abnimmt. Stufe 11 hat eine Tröpfchenzahl von 5 %. Auf einem Leuchflisch wurden anschliessend die inhomogenen Erbfelder gezählt. Grosse Zahlen bedeuten schlebt Blichomogenität (grosse Anzahl inhomogener Felder). Bei perfekter Blichqualität wird die Zahl Null erhalten, da keines der gedruckten Felder inbekompen ist.

Farbausbluten

[0075] Auf die erfindungsgemässen Aufzeichnungsmaterialien wurden mit einem Tintenstrahkfrucker EPSON STY-LUSP (OCLOR 500 im Transparent-Modus mit Originaltinten direkt aneinander angrenzende Farbtelder mit 100 % Tröpfchendichte gedruckt. Das Farbausbluten wurde anhand einer Notenskala von 1 (sehr starkes Farbausbluten) bis 5 (kein Farbausbluten) in den aneinandergrenzenden Farbteldern Blau / Gelb, Grün / Purpur und Rot / Blaugrün beurteitt.

[0076] In den folgenden Beispielen wurden die in Tabelle 1 aufgeführten Substanzen verwendet, deren chemische und morphologische Eigenschaften kurz charakterisiert sind.

[0077] Die Porenvolumen wurden nach dem in G. M. Barrow, "Physical Chemistry", zweite Ausgabe, McGraw-Hill Book Company, 1966, Seiten 764 - 765 beschriebenen Verfahren bestimmt.

12 2,40 907 5 1

top . . .

13.50 545

[0078] Die Grösse und die Form der Primärteilchen wurden mittels Transmissionselektronenmikroskopie bestimmt,

5

10

15

20

25

35

45

50

ભાગ તાલ છે. તે

170 - 177 30 '

46 14 1 L

10

15

20

Substanz	Zusammensetzung	Morphologie der Primärtellchen	Grösse der Primärteilchen	Porenvolumen (mi / 100 g)	Äquivalenter Kugeldurchmesser
Aluminiumoxid C	y- und 5- Al ₂ O ₃	Polygonale Plättchen (Formfaktor 1.5 bis 3)	mittlerer åquivalenter Durchmesser 12 nm; Dicke 4 bis 8 nm	84	10.9 nm
ICH 286 (Beispiel 1a) aus EP 0'967'086)	Aluminiumoxld/ hydroxid	Stäbchen	1.0 x 8 nm	48	2.58 nm
Disperar® 100/2	Aluminiumoxid/ hydroxid	Stäbchen	0.5 x 8 nm	52	1.6 nm
Dispal® 14N25	Aluminiumoxid/ hydroxid	hexagonale Plättchen mit scharfen Kanten (Formfaktor 4 bls 8)	mittlerer äquivalenter Durchmesser 30 nm; Dicke 3.5 bis 7.5 nm	26	18.9 nm
SiO ₂ (pos)	Positiv geladenes SiO ₂	Kügelchen	mittlerer Durchmesser 7 bis 12 nm	108	9.5 nm
Imogolit	(OH)3Al2O3SiOH	(OH)3Al2O3SiOH nanokristalline Hohlfasem	mittlerer äusserer Durchmesser 2 nm, Länge etwa 500 nm	< 20	14.4 nm
ICH 277 (Beisplel 1a) aus EP 0'875'394)	Aluminlumoxld/ hydroxld (La-dotlert)	Stäbchen	1.0 × 9 nm	50	2.6 nm
Snowtex® Up	Negativ geladenes SiO ₂	Kügelchen	10 nm	27	10.0 nm

Tohollo 1

[0079] Als Bindemittel wurde Polyvinylalkohol mit einem Hydrolysegrad von 98 - 99 % und einem Molekulargewicht 85'000 bis 146'000 verwendet, der bei ALDRICH Chemie, Buchs, Schweiz erhältlich ist.

[0080] Die Güsse wurden hergestellt, indem 100 g/m² der im folgenden beschriebenen Giesslösung bei einer Temperatur von 40° C auf einen transparenten Polyesterträger gegossen wurden und anschliessend der begossene Träger 60 Minuten bei einer Temperatur von 35° C getrocknet wurde.

Beispiele

Beispiel 1

10

a) Herstellung einer wässrigen Dispersion von Aluminiumoxid C mit einem Gehalt von 18 Gewichtsprozent Al₂O₃

[0081] 37.27 g Aluminiumoxid C (erhältlich bei DEGUSSA AG, Frankfurt/Main, Deutschland) mit einem Gehalt von 96.6 % Al₂O₃ wurden unter Ultraschallbehandlung bei einer Temperatur von 25° C in 162.73 g wässniger Essigsäure (2% dissperigert.

b) Herstellung von Aluminiumoxid/hydroxid durch Hydrolyse von Aluminiumisopropoxid (Substanz aus Beispiel 1a) von EP 0'967'086 (ICH 286))

0 [0082] In einem Reaktionsgefäss aus Glas wurden 360 g deionisiertes Wässer und 338 g Isopropanol vorgelegt. Bei einer Temperatur von 75° C wurden 153 g Aluminiumisopropoxid (erhältlich bei Flüka Chemie AG, Buchs, Schweiz) zugegeben und das Gemisch bei einer Temperatur zwischen 75° C und 78° C während 4 Stunden gerührt. Nach der Erhöhung der Temperatur auf 95° C wurden 1.5 g 2-Hydroxypropionsalure zugegeben. Anschliessend wurde auf eine Temperatur zwischen 75° C und 78° C abgekühlt und das Gemisch 48 Stunden unter Rühren bei dieser Temperatur gehalten. Zum Schulss wurde die erhaltene Kollodale Lösung im Valkuum eingedampft. Es wurden 43 g eines weissen Pulvers mit einem Gehalt von 75.2 % Al₂O₃ erhalten. Das Röntgendiffraktionsspektrum entsprach Pseudoböhmit der Formel AICOH

c) Herstellung der Giesslösung

[0083] 38.99 g der wässrigen Dispersion von Al₂O₃ aus Beispiel 1a) wurden zusammen mit 3.99 g ICH 286 und 16 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5 %) bei einer Temperatur von 40° C unter Ultraschallbehandlung dispergiert und das Endgewicht mit delonisiertem Wasser auf 100 g eingestellt.

كالمها لعام بتناؤه بتدادك

[0084] Die Giesslösung enthält Aluminiumoxid C und ICH 286 im Gewichtsverhältnis 70 : 30, beide als Al₂O₃ berechnet.

d) Guss

[0085] 1 m 2 des begossenen Trägers enthält 10 g anorganische Oxide, berechnet als Al $_2$ O $_3$ und 1.2 g Polyvinylal-kohol.

Vergleichsbelsplei 1 C1

[0086] An Stelle der Mischung von Aluminiumoxid C und ICH 286 wurden in der Giesslösung von Beispiel 1c) 55.56 g der wäserigen Dispersion von Al₂O₃ aus Beispiel 1a) verwendet. 1 m² des begossenen Trägers enthält 10 g anorganische Oxide, berechnet als Al₂O₃, und 1.2 g Polyvinylalkohol.

Vergleichsbeispiel 1 C2

[0887] An Stelle der Mischung von Aluminiumoxid C und ICH 286 wurden in der Giesslösung von Beispiel 1c) 13.3 g ICH 286 verwendet. 1 m² des begossenen Trägers enthält 10 g anorganische Oxide, berechnet als Al₂O₃, und 1.2 g Polyvinvlatkohol.

Beispiele 2 - 5

[0088] In diesen Beispielen wurden die in Beispiel 1 verwendeten Substanzen Aluminiumoxid C und ICH 286 in den in Tabelle 2 angegebenen Mengenverhältnissen eingesetzt.

Tabelle 2

Beispiel	Mengenverhältnis		
	Aluminiumoxid C	ICH 286	
2	60	40	
3	50	50	
4	40	60	
5	30	70	

Beispiel 6

5

10

25

c Herstellung der Giesslösung

[0089] 13.3 g der wässrigen Dispersion von Al₂O₃ aus Beispiel 1a) wurden zusammen mit 5.6 g Disperal® 100/2 (enfältlich bei CONDEA GmbH, Hamburg, Deutschland) in 0.96 g Essigsäure und 9.6 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (10 %) bei einer Temperatur von 40° C unter Ultraschallbehandlung dispergiert und das Endgewicht mit deionisiertem Wasser auf 80 g eingestellt.

[0090] Die Giesslösung enthält Aluminiumoxid C und Disperal® 100/2 im Gewichtsverhältnis 30 : 70, beide als Al₂O₃ berechnet.

d Guss

[0091] 1 m² des begossenen Trägers enthält 8.5g anorganische Oxide, berechnet als Al₂O₃, und 1.2 g Polyvinylalkohol.

Vergleichsbeisplel 6 C1

c Herstellung der Giesslösung

[0092] 8.0 g Disperal® 100/2 wurden bei einer Temperatur von 20° C unter Ultraschallbehandlung in 9.6 g Essigsäure und 56 g deionisierten Wasser dispergiert und danach wurden 9.6 g einer L6sung von Polyvinylalö.66 (10 %) ; zugegeben, das Endgewicht mit deionisiertem Wasser auf 80 g eingestellt und die Lösung nochmals 3 Minuten mit Ultraschall behandelt.

90 mg 2 7 7

d Guss

40 [0093] 1 m² des begossenen Trägers enthält 8.5 g anorganisches Oxid, berechnet als Al₂O₃, und 1.2 g Polyvinylal-kohol.

Vergleichsbelsplel 6 C2

c Herstellung der Giesslösung

[0094] 37.8 g der wässrigen Dispersion von Al₂O₃ aus Beispiel 1a) wurden zusammen mit 9.6 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (10 %) unter Ultraschallbehandlung dispergiert und das Endgewicht mit deionisiertem Wasser auf 80 g eingestellt.

d Guss

50

[0095] 1 m² des begossenen Trägers enthält 8.5 g anorganisches Oxid, berechnet als Al₂O₃, und 1.2 g Polyvinylalkohol.

Beispiel 7

c Herstellung der Giesslösung

- 5 [0095] 10.0 g Dispal® 14R25 (24.2 %ige w\u00e4assige Dispersion von Aluminiumoxidfhydroxid, erh\u00e4ltich bei Condea Vista, Houston, USA) wurden zusammen mit 5.6 g Disperal\u00d8 100/2 bei einer Temperatur von 20° C in 0.96 g Essigs\u00e4ururd 45 g deionisiertem Wasser unter Ultraschallbehandlung dispergiert. Nach Zugabe von 9.6 g einer Lösung von Polyvinylatkohof (10 %) und dem Einstellen des Endgewichts auf 80 g mit deionisiertem Wasser wurde die L\u00f6sung nochmats 3 Minuten mit Ultraschall behandelt.
 - [0097] Die Giesslösung enthält Dispal® 14R25 und Disperal® 100/2 im Gewichtsverhältnis 36 : 64, beide als Al₂O₃ berechnet.

d Guss

[998] 1 m² des begossenen Trägers enthält 10 g anorganische Oxide, berechnet als Al₂O₃, und 1.2 g Polyvinylalkohol.

Vergleichsbeispiel 7 C1

20 c Herstellung der Giesslösung

[0099] 33.3 g Dispa® 14R25 wurden bei einer Temperatur von 20°C in 0.96 g Essigsäure und 45 g deionisiertem Wasser unter Ultraschallbehanklung dispergiert. Nach Zugabe von 9.6 g einer Lösung von Polynynjatkohol (10 %) und dem Einstellen des Endgewichts auf 80 g mit deionisiertem Wasser wurde die Lösung nochmals 3 Minuten mit Ultraschall behandelt.

d Guss

[0100] 1 m 2 des begossenen Tragers enthält 10 g anorganisches Oxid, berechnet als Al_2O_3 , und 1.2 g Polyvinylal-kohol.

Belspiel 8

a) Herstellung einer wässrigen Dispersion von positiv geladenem SiO₂ (12 Gewichtsprozent SiO₂ (pos))

[0101] Diese Dispersion wurde gemäss der Vorschrift des Patents US 3'007'878 hergestellt:

[0102] 1.97 g Aluminiumchlorhydrat der Formel Al₂(OH), Ci * 2.5 H₂O (Locron, erhältlich bei Clariant AG, Muttenz, Schweiz) wurde bei einer Temperatur von 20° C unter Rühren in 36 g deionisiertem Wasser gelöst. Anschliessend wurde die Lösung auf eine Temperatur von 40° c aufgeheizt, 12 g Aerosii 200 (SiO₂ mit einem isoelektrischen Punkt bei pH 2.0, erhältlich bei DEGUSSA AG, Frankfurt/Main, Deutschland) wurden zugegeben, das Gemisch unter Ultraschallbehandlung dispergiert und zum Schluss filtriert. Die entstandene Lösung enthält 12 Gewichtsprozent an positiv geladenem SiO₂ mit einem isoelektrischen Punkt bei pH 9.1 (Bestimmung durch akustophoreitsche Messung).

c) Herstellung der Giesslösung

[9103] 14.41 g der w\u00e4srigen Dispersion von positiv geladenem SiCo, aus Beispiel 8a) wurden zusammen mit 9.61 g der w\u00e4ssrigen Dispersion von Au_O3 aus Beispiel 1a) und 7.14 g Dispat\u00d80 14R25 (24 \u00e4)ge w\u00e4ssrigen Dispersion) unter R\u00fchren bei einer Temperatur von 20° C dispergiert. Nach Aufheizen auf eine Temperatur von 40° C wurden 12.1 g ICH 288 und 20.8 g einer L\u00f6sung on 100 by/ninylatkohol (7.5 \u00f3) zugegeben und die L\u00f6sung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisierhem Wasser auf 100 g unter Uttraschallbehandlung dispergiert.

[0104] Die Giesslösung enthält die Substanzen Aluminiumoxid C , Dispal® 4R25, ICH 286 und positiv geladenes Siliziumdioxid im Gewichtsverhältnis 10 : 10 : 70 : 10.

d) Guss

[0105] 1 m² des begossenen Trägers enthält 17.3 g an anorganischen Substanzen und 1,56 g Polyvinylalkohol.

Vergleichsbelspiel 8 C1

c Herstellung der Giesslösung

5 [0105] 17.3 g ICH 286 wurden bei 40° C in 6.8 g Essigs\u00e4ur und 40 g deionisiertem Wasser unter Ultraschallbehandlung dispergiert. Anschliessend wurden 20.8 g einer L\u00fcsung von Polyvinylalkohol (7.5 %) zugegeben und das Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g eingestlich.

d Guss

10

25

[0107] 1 m² des begossenen Trägers enthält 17.3 g an anorganischen Substanzen und 1.56 g Polyvinylalkohol.

Beispiele 9-12

15 [0108] In den Giesslösungen wurden die in Beispiel 8 verwendeten Substanzen Aluminiumoxid C , Dispai® 14R25, ICH 286 und positiv geladenes Siliziumdioxid in den in Tabelle 3 angegebenen Verhältnissen verwendet.

Ta	bel	ما	2

Beispiel	Mengenverhältnis				
	Aluminiumoxid C	Dispal®	ICH 286	SiO ₂ (pos)	
9			80	20	
10			90	10	
11	10		80	10	
12		10	80	10	

Belspiel 13

a) Herstellung einer kolloidalen wässrigen Dispersion von Imogolit (0.6 Gewichtsprozent)

[0109] Diese Dispersion wurde gemäss der Vorschrift in Journal of Colloid and Interface Science 216, 429 (1999) hergestellt.

c) Herstellung der Giesslösung

[0110] 50 g der wässrigen Dispersion von Imogolit aus Beispiel 13a) wurden unter Rühren bei 20° C in 1.2 g Essigsäure und 2.8 g deionisiertem Wasser disperigiert. Nach Aufheizen auf 40° C wurden 17.29 g ICH 286 und 20.8 g einer Lösung von Polyvinylaikohol (7.5 %) zugegeben und die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g unter Ultraschallbehandlung dispergiert. Die Giesslösung enthält ICH 286 und Imogolit im Gewichtsverhältnis 97 7: 2.3.

d) Guss

[0111] 1 m² des begossenen Trägers enthält 17.3 g an anorganischen Substanzen und 1.56 g Polyvinylalkohol.

Beispiel 14

c) Herstellung der Giesslösung

[0112] 50 g der wässrigen Dispersion von Imogolit aus Beispiel 13a) wurden unter Rühren bei 20° C in 7.87 g Essigsäure (17.65 %) und 0.9 g deionisiertem Wasser dispergiert. Nach Aufheizen auf 40° C wurden 12.94 g Alumini-umoxid C und 20.8 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5 %) zugegeben und die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g unter Ultraschallbehandlung dispergiert.

[0113] Die Giesslösung enthält Aluminiumoxid C und Imogolit im Gewichtsverhältnis 97,7 : 2,3.

d) Guss

[0114] 1 m² des begossenen Trägers enthält 13.24 g an anorganischen Substanzen und 1.50 g Polyvinylalkohol.

5 Vergleichsbelspiel 14 C1

c Herstellung der Giesslösung

[0115] 12.94 q Aluminiumoxid C wurden bei einer Temperatur von 40° C in 7.87 g Essigsäure (17.55 %) und 50.9 g deionisiertem Wasser unter Uftraschalibehandlung dispergiert, Anschliessend wurden 20.0 g einer Lösung von Deyvinyfalköhol (7.5 %) zugegeben, das Endgewicht mit deionisiertem Wasser auf 100 g eingestellt und die Lösung nochmals 3 Minuten mit Uftraschall behandett.

d Herstellung des Gusses

[0116] 1 m2 des begossenen Trägers enthält 12.94 g an anorganischen Substanzen und 1.50 g Polyvinylalkohol.

Beispiel 15

b) Herstellung von mit Lanthan dotiertem Aluminiumoxid/hydroxid (2.2 Molprozent bezogen auf Al2O3) (Substanz aus Beispiel 1a) von EP 0'875'394 (ICH 277))

[0117] S0g des Aluminiumoxid/hydroxids Disperal® 100/2 wurden unter guter mechanischer Rührung bei einer Temperatur von 20°C in 948 bildestilliertem Wasser während 15 Minuten dispergielt. Danach wurde die Temperatur 90°C erhöht und anschliessend wurde 15 Minuten bei dieser Temperatur weitergerührt. Dann wurden 204 g LaCb, erhälblich bei Fluka Chemie A6, Buchs, Schweiz) als Festsubstanz zugegeben und es wurde während 120 Minuten weitergerührt. Der Festkörper wurde abfiltriert, dreimal mit bidestilliertem Wasser gewaschen und bei 110°C getrocknet

c) Herstellung der Giesslösung

[0118] 44.41 g der wässrigen Dispersion von Al₂O₃ aus Beispiel 1a) wurden zusammen mit 2.66 g ICH 277 und 16 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5 %) bei eilen Temperatur von 40° C unter Ultraschallbehandlung dispergiert und das Endgewicht mit deionisiertem Wasser auf 100 g eingestellt.

[0119] Die Giesslösung enthält Aluminiumoxid C und ICH 277 (mit Lanthan dotiertes Aluminiumoxid/hydroxid) im Gewichtsverhältnis 80: 20, beide als Al₂O₃ berechnet.

d) Guss

(60 [0120] 1 m² des begossenen Trägers enthält 10 g anorganische Oxide, berechnet als Al₂O₃, und 1.2 g Polyvinylal-kohol.

Vergleichsbeispiel 15 C1

45 [D121] An Stelle der Mischung von 17.3 g ICH 286 wurden in der Glesslösung von Beispiel 8 C1 17.3 g ICH 277 (mit Lanthan dotiertes Aluminiumoxid/hydroxid) verwendet. 1 m² des begossenen Trägers enthält 10 g anorganische Oxide, berechnet als Α½O₃ und 1.2 g Polyvinylalkohol.

Beispiel 16

50

a) Herstellung einer wässrigen Dispersion von positiv geladenem SiO₂ (24 Gewichtsprozent SiO₂ (pos))

[0122] 24 g Aerosil 200 wurden bei einer Temperatur von 20° C unter Rühren in 72 g wässriger Essigsäure (2.78 %) gelöst. Danach wurden 3.94 g Auminitumchlorhydrat der Formel AL(OH)₃Ci + 2.5 H₂O zugegeben und das Gesamtgewicht auf 100 g eingestellt Die entistandere Lösung enthält 24 Gewichtprozent an positiv geladenem SiO₂.

c) Herstellung der Giesslösung

[0123] 45.83 g der wässrigen Dispersion von Imogolit aus Beispiel 13a) wurden unter Rühren mit 27.08 g der wässrigen Dispersion von positiv geladenem SiO₂ aus Beispiel 16a) bei einer Temperatur von 40° C gemischt, Anschliessend wurden 23.4 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5 %) zugegeben und die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g unter Ultraschallbehandlung dispergiert.

[0124] Die Giesslösung enthält positiv geladenes SiO2 und Imogolit im Gewichtsverhältnis 96 : 4.

10

[0125] 1 m² des begossenen Trägers enthält zusammen 6.5 g an positiv geladenem SiO₂ und Imogolit sowie 1.75 g Polyvinylalkohol.

Vergleichsbelspiel 16 C1

c Herstellung der Giesslösung

[0126] 27.08 g der wässrigen Dispersion von positiv geladenem SiO2 aus Beispiel 16a) wurden unter Rühren bei einer Temperatur von 40° C mit 23.4 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5 %) gemischt. Die Lösung wurde nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g mit Ultraschall behandelt.

d Guss

[0127] 1 m² des begossenen Trägers enthält 6.5 g positiv geladenes SiO₂ und 1.75 g Polyvinylalkohol.

Beispiel 17

c Herstellung der Giesslösung

[0128] 8.87 g der wässrigen Dispersion von Al₂O₃ aus Beispiel 1a) wurden zusammen mit 26.45 g Dispal® 14R25 gemischt, 9.6 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (10 %) bei einer Temperatur von 40° C wurden zugefügt und das Gemisch nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 80 g mit Ultraschall behandelt. [0129] Die Giesslösung enthält Aluminiumoxid C und Dispal® 14R25 im Gewichtsverhältnis 30 : 70, beide als Al₂O₂ berechnet.

d Guss

35

[0130] 1 m2 des begossenen Trägers enthält 10 g anorganische Oxide, berechnet als Al₂O₃, und 1.2 g Polyvinylalkohol.

Belspiel 18

c) Herstellung der Giesslösung

- [0131] 14.41 g der wässrigen Dispersion von positiv geladenem SiO₂ aus Beispiel 8a) wurden zusammen mit 64.26 g Dispal® 14R25 unter Rühren bei einer Temperatur von 20° C gemischt. Anschliessend wurden 20.8 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5 %) zugegeben und die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g nochmals mit Ultraschall behandelt.
- [0132] Die Giesslösung enthält die Substanzen Dispal® 14R25 und positiv geladenes Siliziumdioxid im Gewichtsverhältnis 90: 10.

d) Guss

[0133] 1 m² des begossenen Trägers enthält 17.3 g an anorganischen Substanzen, und 1.56 g Polyvinylalkohol.

Vergleichsbeispiel 18 C1

c Herstellung der Giesslösung

5 [0134] 71.5 g Dispal® 14R25 wurden bei einer Temperatur von 20° C in 2.14 g Essigsäure und 5.56 g deionisiertem Wasser unter Ultraschallbehandlung dispergiert. Nach Zugabe von 20.8 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5 %) und dem Einstellen des Endgewichts auf 100 g mit deionisiertem Wasser wurde die Lösung nochmals 3 Minuten mit Ultraschall behandelt.

o d Guss

15

25

[0135] 1 m² des begossenen Trägers enthält 17.3 g anorganisches Oxid und 1.56 g Polyvinylalkohol.

Belspiel 19

c) Herstellung der Giesslösung

[0136] 48.75 g der w\u00e4ssrigen Dispersion von positiv geladenen SiO₂ aus Beispiel 8a) wurden zusammen mit 2.69 g Dispal\u00f80 14R25 und 11.16 g deionisiertem Wasser unter R\u00fchren bei einer Temperatur von 20° C gemischt. Anschliesend wurde das Gemisch auf eine Temperatur von 40° C erhitzt, 23.4 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5 %) zugegeben und die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g nochmals mit Ultraschalt Dehandett.

[0137] Die Giesslösung enthält die Substanzen Dispal® 14R25 und positiv geladenes Sillziumdioxid im Gewichtsverhältnis 10:90.

d) Guss

[0138] 1 m² des begossenen Trägers enthält 6.5 g an anorganischen Substanzen und 1.75 g Polyvinylalkohol.

30 Vergleichsbeispiel 19 C1

c) Herstellung der Giesslösung

[0139] 54.17 g der wässrigen Dispersion von positiv geladenem SiO₂ aus Beispiel 8a) wurden mit 19.43 g deionisiertem Wasser unter f\u00dfchreibe einer Temperatur von 20° C gemischt. Anschliessend wurde das Gemisch auf eine Temperatur von 40° C erhitzt, 23.4 g einer L\u00f6sung von Polyvinylalikohol (7.5%) zugegeben und die L\u00e5sung nach Einstellung des Endgew\u00f6chts mit deionisiertem Wasser auf 100 g nochmals mit Ultraschall behandelt.

d) Guss

[0140] 1 m2 des begossenen Trägers enthält 6.5 g an anorganischen Substanzen und 1.75 g Polyvinylalkohol.

Belspiel 20

45 c) Herstellung der Giesslösung

[0141] 43.33 g der wässrigen Dispersion von positiv geladenem SiO₂ aus Beispiel 8a) wurden zusammen mit 7.23 g der wässrigen Dispersion von Al₂O₃ aus Beispiel 1a) und 11.16 g deionisiertem Wasser unter Rühren bei einer Temperatur von 20° C gemischt. Anschliessend wurde das Gemisch auf eine Temperatur von 40° C erhitzt, 23.4 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5%) zugegeben und die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g mit Ultraschall behandelt.

[0142] Die Giesslösung enthält die Substanzen Aluminiumoxid C und positiv geladenes Siliziumdioxid im Gewichtsverhältnis 20:80.

5 d) Guss

[0143] 1 m2 des begossenen Trägers enthält 6.5 g an anorganischen Substanzen und 1.75 g Polyvinylalkohol.

Vergleichsbeispiel 20 C1

c) Herstellung der Giesslösung

[0144] 54.17 g der wässrigen Dispersion von positiv geladenem SiO₂ aus Beispiel 8a) wurden bei einer Temperatur von 40° C mit 23.4 g einer Lösung von Polyvinyllakholot (7.5%) gemischt. Anschliessend wurde die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g mit Ultraschall behandelt.

d) Guss

10

[0145] 1 m2 des begossenen Trägers enthält 6.5 g positiv geladenes Siliziumdioxid und 1.75 g Polyvinylalkohol.

Beispiel 21

5 c) Herstellung der Giesslösung

[0148] 10.83 g der wässrigen Dispersion von positiv geladenem SiC₂ aus Belspiel 8a) wurden zusammen mit 28.92 g der wässrigen Dispersion von Al₂C₃ aus Beispiel 1 a) und 11.16 g deionisiertem Wasser unter Rühren bei einer Temperatur von 20° C gemischt. Anschliessend wurde das Gemisch auf eine Temperatur von 40° C erhitzt, 23.4 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5%) zugegeben und die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 am ültraschall behandelt.

[0147] Die Giesslösung enthält die Substanzen Aluminiumoxid C und positiv geladenes Siliziumdioxid im Gewichtsverhältnis 80 : 20.

d) Guss

[0148] 1 m2 des begossenen Trägers enthält 6.5 g an anorganischen Substanzen und 1.75 g Polyvinylalkohol.

Vergleichsbeispiel 21 C1

c) Herstellung der Giesslösung

[0149] 38.15 g der wässrigen Dispersion von Al₂O₃ aus Beisplet 1a) und 11.15 g deionisiertes Wasser wurden unter Rühren bei einer Temperatur von 2°C gemischt. Anschliessend wurde das Gemisch auf eine Temperatur von 4°C erhitzt, 23.4 g einer Lösung von Polyvirylalkohol (7.5%) zugegeben und die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g mit Uffraschaft behandelt.

d) Guss

40 [0150] 1 m² des begossenen Trägers enthält 6.5 g Aluminiumoxid C und 1.75 g Polyvinylalkohol.

Beispiel 22

Herstellung der Giesslösung

[0151] 4.86 g einer wässrigen Dispersion von Snowtex® Up (20.3%, erhältlich bei Nissan Chemical Industries Ltd., Tokio, Japan) wurden zusammen mit 18.05 g ICH 286, 1.2 g Essisäure und 11.16 g delonisiertem Wasser unter Rühen bei einer Temperatur von 20° C gemischt. Anschliessend wurde das Gemisch auf eine Temperatur von 40° C erhitzt, 22.84 g einer Lösung von Polyvinylalkohol (7.5%) zugegeben und die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g mit Ulfraschalle behandelt.

[0152] Die Giesslösung enthält die Substanzen ICH 286 und Snowtex® Up (negativ geladenes Siliziumdioxid) im Gewichtsverhältnis 95 : 5.

d) Guss

66

[0153] 1 m2 des begossenen Trägers enthält 19.5 g an anorganischen Substanzen und 1.71 g Polyvinylalkohol.

Vergleichsbeispiel 22 C1

c) Herstellung der Giesslösung

5 [0154] 19 g ICH 286, 1.2 g Essigsäure und 40 g deionisiertes Wasser wurden unter Rühren bei einer Temperatur von 20° C gemischt. Anschliessend wurde das Gemisch auf eine Temperatur von 40° C erhitzt, 22 84 g einer Lösung von Polyvinylalkhold (7.5%) zugegeben und die Lösung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g mit Ultraschall behandelt.

10 d) Guss

[0155] 1 m² des begossenen Trägers enthält 19.5 g ICH 286 und 1.71 g Polyvinylalkohol.

Vergleichsbeispiel 22 C2

c) Herstellung der Giesslösung

[0156] 49.26 g der wässrigen Dispersion von Snowlex® U.p. 1.2 g Essigs\u00e4ure und 20 g deionisiertes Wasser wurden unter R\u00fchre he einer Temperatur von 20° C gemischt. Anschlessend wurde das Gemisch auf eine Temperatur von 40° C erhitzt, 22.84 g einer L\u00e5sung von Polyvinyslatiohol (7.5%) zugegeben und die L\u00e5sung nach Einstellung des Endeweinb mit deionisierten Wasser auf 100 om til Utraschula behandelt.

d) Guss

25 [0157] 1 m² des begossenen Trägers enthätt 19.5 g Snowtex® Up und 1.71 g Polyvinylalkohol.

Beispiel 23

c) Herstellung der Giesslösung U

[0188] 54.17 g der w\u00e4ssrigen Dispersion von positiv geladenem SiO₂ aus Beispiel 8a) wurden bei einer Temperatur von 40° C mit 33.8 g inlert L\u00f3sung von Polyvinyl\u00e4kohol (7.5%) gemi\u00e5ht. Anschliessend wurde die L\u00f3sung nach Einstellung des Endgewichts mit deionisiertem Wasser auf 100 g mit Ultraschall behandelt.

35 d) Guss

[0159] 100 g / m² der obigen Giesslösung wurden wie üblich auf einen durchsichtigen Polyesterträger gegossen. Darauf wurden 100 g / m² der Giesslösung aus Beispiel Bc) als Überguss aufgetragen.

[0160] 1 m² des Untergusses enthält 6.5 g positiv geladenes Siliziumdioxid und 2.53 g Polyvinylalkohol.

40 [0161] 1 m² des Übergusses enthält 17.3 g an anorganischen Substanzen und 1.56 g Polyvinylalkohol.

Ergebnisse

Beispiele 1 - 5

[0162] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischungen von Aluminiumoxid C und ICH 286 (Substanz aus Belspiel 1a) von EP 0'967'086) sind in Tabelle 5 zusammengestellt.

Tabelle 5

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
_ 1	70 % Aluminumoxid C 30 % ICH 286	8	4
2	60 % Aluminumoxid C 40 % ICH 286	8	5

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
3	50 % Aluminumoxid C 50 % ICH 286	7	5
4	40 % Aluminumoxid C 60 % ICH 286	0	5
5	30 % Aluminumoxid C 70 % ICH 286	7	5
1 C1	100 % Aluminumoxid C	4	5
1 C2	100 % ICH 286	9	5

[0163] Den Ergebnissen aus Tabelle 5 ist sofort zu entnehmen, dass die optimale Mischung von Aluminitumoxid C und ICH 286 (Beispiel 4) eine viel bessere Bildhomogenität zeigt als die beiden Vergleichsbeispiele 1 C1 und 1 C2, die jeweiß nur eine der beiden Komponenten enthalten.

[0164] Die Schichten der Beispiele 1 — 5 sind wesentlich transparenter als die Schicht von Vergleichsbeispiel 1 C1.

Beispiel 6

[0165] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von Aluminiumoxid C und Disperal® 100/2 sind in Tabelle 6 zusammengestellt.

Tabelle 6

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
6	30 % Aluminumoxid C 70 % Disperal® 100/2	11	4
6 C1	100% Disperal® 100/2	17	4
6 C2	100 % Aluminumoxid C	14	2

[0166] Den Ergebnissen aus Tabelle 6 ist sofort zu enthehmen, dass die Mischung von Aluminiumoxid C und Disperati® 100/2 (Beispiel 6) eine bessere Bildhomogenität zeigt als beide Vergleichsbeispiele 6 C1 und 6 C2, die jeweits nur eine der beiden Komponenten enthätten. Insbesondere sind die Bildhomogenität und das Farbausbluten mit der Mischung von Aluminiumoxid C und Disperati® 100/2 (Beispiel 6) viel besser als mit Aluminumoxid C allein (Vergleichsbeispiel 6 C2.)

[0167] Die Schicht von Beispiel 6 ist wesentlich transparenter als die Schicht von Vergleichsbeispiel 6 C2.

Beispiel 7

35

45

[0168] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von Disperat® 100/2 und Dispat® 14R25 sind in Tabelle 7 zusammengestellt.

Tabelle 7

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
7	64 % Disperal® 100/2 36 % Dispal® 14R25	12	4
7 C1	100 % Disperal® 100/2	24	2
7 C2	100 % Dispal® 14R25	50	1

[0169] Den Ergebnissen aus Tabelle 7 ist sofort zu entnehmen, dass die Mischung von Dispal® 14R25 und Disperal® 1002 (Beispiel 7) niene wiel bessere Bildhomogenisti und ein wesentlich geringeres Farbausbluten zeigt als die beiden Vergleichsbeispiele 7 C1 und 7 C2, die ieweils nur eine der beiden Komoonenten enthalten.

Beispiele 8 - 12

55 [0170] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischungen von Aluminiumoxid C, ICH 286 (Substanz aus Beispiel 1a) von EP 0'967'086), Dispal® 14R25 und positiv geladenem Siliziumdioxid SiO₂ sind in Tabelle 8 zusammenoestellt.

Taballa i

		Tabelle 8		
	Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
5	8	70 % ICH 286 10 % Aluminiumoxid C 10 % Dispal® 14R25 10 % SiO ₂ (pos)	4	5
	9	80 % ICH 286 20 % SiO ₂ (pos)	5	5
	10	90 % ICH 286 10 % SiO ₂ (pos)	5	5
0	11	80 % ICH 286 10 % Aluminiumoxid C 10 % SiO ₂ (pos)	5	5
	12	80 % ICH 286 10% Dispal® 14R25 10 % SiO ₂ (pos)	5	5
	8 C1	100 % ICH 286	9	5

Den Ergebnissen aus Tabelle 8 ist sofort zu entnehmen, dass alle geprüften Mischungen von ICH 286, Aluminiumoxid C, Dispai® 14R25 und SiO₂ (pos) (Beispiele 8 - 12) eine bessere Bildhomogenität zeigen als das Vergleichsbeispiele 8 C1, das nur ICH 286 enthält.

Belspiel 13

20

25

35

[0172] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von ICH 286 (Substanz aus Beispiel 1a) von EP 0'967'086) und Imogolit sind in Tabelle 9 zusammengestellt.

Tabelle 9

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
13	97.7 % ICH 286 2.3 % Imogolit	6	5
1 C1	100 % ICH 286	9	5

[0173] Den Ergebnissen aus Tabelle 9 ist sofort zu entnehmen, dass die Mischung von ICH 286 (Substanz aus Beispiel 1a) von EP 0967066) und Imogolit eine bessere Bildhomogenität zeigt als das Vergleichsbeispiel 1 C1, das

Belspiel 14

[0174] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von Aluminiumoxid C und Imogolit sind in Tabelle 10 zusammengestellt.

Tabelle 10

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
14	97.7 % Aluminiumoxid C 2.3 % Imogolit	2	5
14 C1	100 % Aluminiumoxid C	4	5

[0175] Den Ergebnissen aus Tabelle 10 ist sofort zu entnehmen, dass die Mischung von Aluminiumoxid C und Imogolit eine bessere Bildhomogenität zeigt als das Vergleichsbeispiel 14 C1, das allein Aluminiumoxid C enthält. [0176] Die Schicht von Beispiel 14 ist wesenlicht hansparenter als die Schicht von Vergleichsbeispiel 14 C1 und zeigt eine deutlich geringere Tendenz zur Rissbildung.

Beispiel 15

[0177] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von ICH 277 (Substanz aus Beispiel 1 a) von EP 0'875'394) und Aluminiumoxid C sind in Tabelle 11 zusammengestellt.

Tabelle 11

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
15	20 % Aluminiumoxid C 80 % ICH 277	5	5
15 C1	100 % ICH 277	8	5

[0178] Den Ergebnissen aus Tabelle 11 ist sofort zu entnehmen, dass die Mischung von Aluminiumoxid C und ICH 277 eine bessere Bildhomogenität zeigt als das Vergleichsbeispiel 15 C1, das allein ICH 277 (Substanz aus Beispiel 1a) von EP 0'875/394) enthält.

Beispiel 16

[0179] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von positiv geladenem Siliziumdioxid SiO₂ (pos) und Imogolit sind in Tabelle 12 zusammengestellt.

Tabelle 12

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
16	96 % SiO ₂ (pos) 4 % Imogolit	5	5
16 C1	100 % SiO ₂ (pos)	12	5

(0180) Den Ergebnissen aus Tabelle 12 ist sofort zu entnehmen, dass die Mischung von positiv geladenem Siliziumdioxid SiO₂ (pos) und Imogolit eine viel bessere Bildhomogenität zeigt als das Vergleichsbeispiel 15 C1, das allein positiv geladenes Siliziumdioxid enthälit.

[0181] Die Schicht von Beispiel 16 ist wesentlich transparenter als die Schicht von Vergleichsbeispiel 16 C1 und zeigt eine viel geringere Tendenz zur Rissbildung.

Beispiel 17

20

[0182] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von Aluminiumoxid C und Dispal® 14R25 sind in Tabelle 13 zusammengestellt.

Tabelle 13

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
17	20 % Aluminiumoxid C 80 % Dispal® 14R25	12	2
17 C1	100 % Dispal® 14R25	35	1

[0183] Den Ergebnissen aus Tabelle 13 ist sofort zu entnehmen, dass die Mischung von Aluminiumoxid C und Dispal® 14R25 eine wie bessere Bildhomogenität und weniger Farbausbluten zeigt als das Vergleichsbeispiel 17 C1, das allein Dispal® 14R25 enthält.

45 Beispiel 18

55

[0184] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von positiv geladenem Siliziumdioxid und Dispa® 14R25 sind in Tabelle 14 zusammengestellt.

Tabelle 14

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
18	10 % SiO ₂ (pos) 90 % Dispat® 14R25	10	4
18 C1	100 % Dispal® 14R25	27	2

[0185] Den Ergebnissen aus Tabelle 14 ist sofort zu entnehmen, dass die Mischung von SiO₂ (pos) und Dispal® 14R2 eine bessere Bildhomogenität zeigt als das Vergleichsbeispiel 18 C1, das allein Dispal® 14R2 enthält.

[0186] Die Schicht von Beispiel 18 ist wesentlich transparenter als die Schicht von Vergleichsbeispiel 18 C1 und zeigt eine viel geringere Tendenz zur Rissbildung.

Beispiel 19

10

30

35

[0187] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von positiv geladenem Silizium-dioxid und Dispal® 14R25 sind in Tabelle 15 zusammengestellt.

Tabelle 15

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
19	90 % SiO ₂ (pos) 10 % Dispal® 14R25	9	5
19 C1	100 % SiO ₂ (pos)	1	5

⁵ [0188] Die Schicht von Beispiel 19 ist viel transparenter als die Schicht von Vergleichsbeispiel 19 C1, die viele Mikrorisse enthält und deshalb fast undurchsichtig ist.

[0189] Den Ergebnissen aus Tabelle 15 ist zu entnehmen, dass die Mischung von SiO₂ (pos) und Dispai® 14R25 eins schlechten Bidthomogenität zeigt als das Vergleichsbeispiel 19 C1, das allein SiO₂ (pos) einhält. Der Grund dürft sind die vielen Mikrorisse, in denen die Tinten gut aufgenommen werden. Ein solches Material ist aber als durchsichtese Material buhrauchbar.

Beispiel 20

[0190] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von positiv geladenem Siliziumdioxid und Aluminiumoxid C sind in Tabelle 16 zusammeneestellt.

Tabelle 16

	Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
•	20	80 % SiO ₂ (pos) 20 % Aluminiumoxid C	8	5
	20 C1	100 % SiO ₂ (pos)	13	3

[0191] Den Ergebnissen aus Tabelle 16 ist sofort zu entnehmen, dass die Mischung von SiO_2 (pos) und Aluminiumoxid C eine bessere Bildhomogenität und weniger Farbausbluten zeigt als das Vergleichsbeispiel 20 C1, das allein SiO_2 (pos) enthält.

[0192] Die Schicht von Beispiel 20 ist wesentlich transparenter als die Schicht von Vergleichsbeispiel 20 C1.

Beispiel 21

[0193] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von positiv geladenem Siliziumdioxid und Aluminiumoxid C sind in Tabelle 17 zusammengestellt.

Tabelle 17

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
21	20 % SiO ₂ (pos) 80 % Aluminiumoxid C	3	5
21 Ç1	100 % Aluminiumoxid C	5	5

[0194] Den Ergebnissen aus Tabelle 17 ist sofort zu entnehmen, dass die Mischung von SiO₂ (pos) und Aluminiumoxid C eine bessere Bildhomogenität zeigt als das Vergleichsbeispiel 21 C1, das allein Aluminiumoxid C enthält,

Belspiel 22

55 [0195] Die Ergebnisse zur Bildhomogenität und zum Farbausbluten der Mischung von negativ geladenem Siliziumdioxid Snowtex® Up und ICH 286 (Substanz aus Beispiel 1a) von EP 0'967'086) sind in Tabelle 18 zusammengestellt.

Tabelle 18

Beispiel Nr.	System	Bildhomogenität	Farbausbluten
22	5 % Snowtex® Up 95 % ICH 286	7	5
22 C1	100 % ICH 286	11	3
22 C2	100 % Snowtex® Up	30	1

(10 [198] Den Ergebnissen aus Tabelle 18 ist sofort zu entnehmen, dass die Mischung von negativ geladenem Sitziundloxid Snowtex® Up und ICH 286 (Substanz aus Beignie I la) von EP 0967086) eine bessere Bikhomogenität und wesentlich weriger Farbausbluten zeigt als die Vergleichsbeispiele 21 C1 und 22 C2, die jeweils nur eine der beiden Mischungskomogenetne enthalten.

15 Beispiel 23

5

55

[0197] Die Doppelschichten zeigten keine Trübung an der Schichtgrenze, unabhängig davon, ob die beiden Giesslösungen einzeln nacheinander oder gemeinsam auf den Träger aufgebracht wurden. Nach dem Bedrucken war die Bildqualität gleich wie bei einem Vergleichsguss mit doppelt aufgebrachtem Unterguss. Die Doppelschichten waren aber wesentlich transparenter als die doppelt aufgebrachte Schicht des Untergusses.

Patentansprüche

- Aufzeichnungsmaterial für den Tintenstrahldruck, das auf einem Träger mindestens eine Tintenaufnahmeschicht bestehend aus einem oder mehreren Bindemitteln und einer Mischung verschiedener wasserunföslicher, anorganischer Oxide der Elemente Aluminium oder Silizium, von Oxid/hydroxiden des Elements Aluminium oder von Aluminiumsilikaten aufweist, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eines dieser Oxide, Oxid/hydroxide oder Silikate ein Porenvoltumen 24 off und 1/ 100g aufweist und in einer Menge von mindestens 8 % bezogen auf die Gesamtmenge der wasserunföslichen, anorganischen Oxide, der Oxid/hydroxide oder der Aluminiumsilikate vorhanden ist, die Primärteilchen ein Komponente mit dem Weisriehen Volumen einen äquivalenten Kugeldurchmesser von weniger als 20 nm besitzen und die Primärteilchen der Komponente mit dem Meinsten Volumen einen äquivalenten Kugeldurchmesser haben, der grösser als 1/20 des äquivalenten Kugeldurchmessers der Primärteilichen der Komponente mit dem Meinsten Volumen ist.
 - Aufzeichnungsmaterial gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzelchnet, dass mindestens eines dieser Oxide, Oxid/hydroxide oder Silikate mit einem Porenvolumen ≥ 40 ml / 100g in einer Menge von mindestens 40 % bezogen auf die Gesamtmenge der wasserunlöslichen, anorganischen Oxide, Oxid/hydroxide oder Aluminiumsilikate vorhanden ist.
 - 3. Aufzeichnungsmaterial gemäss einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzelchnet, dass die Primärteilchen der Komponente mit dem grössten Volumen einen äquivalenten Kugeldurchmesser von weniger als 15 m besitzen und die Primärteilchen der Komponente mit dem kleinsten Volumen einen äquivalenten Kugeldurchmesser haben, der grösser als 1/10 des äquivalenten Kugeldurchmessers der Primärteilchen der Komponente mit dem grössten Volumen ist.
 - Aufzeichnungsmaterial gemäss den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzelchnet, dass eine der Komponenten der Mischung kugelförmig und eine andere plättchenförmig ist.
- Aufzeichnungsmaterial gemäss den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass eine der Komponenten der Mischung kugelförmig und eine andere stäbchenförmig ist.
 - Aufzeichnungsmaterial gemäss den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass eine der Komponenten der Mischung kugelförmig und eine andere faserförmig ist.
 - Aufzeichnungsmaterial gemäss den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzelchnet, dass eine der Komponenten der Mischung plättchenförmig und eine andere faserförmig ist.

- Aufzeichnungsmaterial gemäss den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzelchnet, dass eine der Komponenten der Mischung Aluminiumoxid/hydroxid und eine andere γ- oder δ- Aluminiumoxid ist.
- Aufzeichnungsmaterial gemäss den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzelchnet, dass eine der Komponenten der Mischung Aluminiumoxid/hydroxid und eine andere Siliziumdioxid ist.
 - Aufzeichnungsmaterial gemäss den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzelchnet, dass eine der Komponenten der Mischung Υ- oder δ- Aluminiumoxid und eine andere Siliziumdioxid ist.
- 11. Aufzeichnungsmatenal gemäss den Ansprüchen 9 oder 10, dadurch gekennzelchnet, dass das Siliziumdioxid positiv geladen ist.
 - 12. Aufzeichnungsmaterial gemäss den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzelchnet, dass eine der Komponenten der Mischung Υ- oder δ- Aluminiumoxid und eine andere Imogolit ist.
 - Aufzeichnungsmaterial gemäss den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzelchnet, dass eine der Komponenten der Mischung positiv geladenes Siliziumdioxid und eine andere Imogolit ist.
- Aufzeichnungsmaterial gemäss den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzelchnet, dass eine der Komponenten
 der Mischung Aluminiumoxid/hydroxid und eine andere Imogolit ist.
 - 15. Aufzeichnungsmaterial gemäss einem der Ansprüche 1 bis 9 oder 13, dadurch gekennzelchnet, dass das Aluminiumoxidnydroxid die Elemente der Ordnungszahl 57 bis 71 in einer Menge zwischen 0.04 und 4.2 Molprozent bezogen auf A₂O₃ enthält.
 - Autzeichnungsmaterial gemäss einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzelchnet, dass als Bindemittel Galtine, Polyvinylalkohol, Derivate des Polyvinylalkohols, Polyvinylpyrrolidon oder Mischungen dieser Verbindungen verwendet werden.
- 17. Pigmenthaltige Beschichtungsmasse zur Herstellung einer Tintenaufnahmeschicht für ein Aufzeichnungsmatenal für den Tintenstrahldruck gemäss den Ansprüchen 1 bis 15.

35

55



Europäisch

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 00 81 0477

	EINSCHLÄGIGI	E DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dolau der maßgeblich	ments mit Angabe, soweit erforderlich, nen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (InLCL7)
A,D	EP 0 967 086 A (ILI GMBH) 29. Dezember * Seite 3, Zeile 24 * Seite 5, Zeile 19 * Ansprüche 1,4-6,1	1 - Zeile 39 * 5 - Zeile 22 *	1-17	B41M5/00 C01F7/02 C09D129/04 C01B33/26 D21H19/38
A,D	EP 0 875 394 A (ILI 4. November 1998 (* Spalte 3, Zeile 2 Ansprüche 1,6-11 * * Spalte 6, Zeile 1	1998-11-04) 23 - Spalte 4, Zeile 14;	1-17	D21H19/40 C01B33/12 C08K3/22
A,D	WO 00 02736 A (W.R. 20. Januar 2000 (20 * Seite 5, Zeile 1 * Seite 12, Zeile 1 * Ansprüche 1,5-7,1 * Beispiel 1 *	000-01-20) 7 - Zeile 26 * L - Seite 14, Zeile 13 *	1-17	
				RECHERCHERTE SACHGEBIETE (Int.CL7)
		•		B41M C01F C09D C01B D21H C08K
Der vo	rilegende Recherchenbericht w	urde tür alle Patentansprüche erstellt		
	Pecheidherori DEN HAAG	1. November 2000	Rac	Proteer on A
X : von Y : von ande A : tech	DETECTION ATEGORIE DER GENANNTEN DOP besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindun eren Veröffertlichung denselben Kate notogleicher Mirkergrund stachtfüliche Offerbarung einwelleratig	DIMENTE T: der Erfindung zu E: ätterse Patentoli tot nach dem Anmei omit einer D: in der Anmeidan	runde liegende 1 ament, das jedo ledstum veröffer gangeführtes Do aden angeführtes	Pheorien oder Grundsätze ch erst am oder sticht worden ist kurnert Dotument

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 00 81 0477

In disean Anhang sind die Mittgleder der Patentitamilien der im obergenannten europäischen Rechercherbericht angelführten Phetentodkummert engegeben. Die Angeben über die Familienmispfeder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patertamis am Diese Angeben demen nur zur Unter

01-11-2000

EP 875394 A 04-11-1998 JP 10329404 A 15-12-15 W0 0002736 A 20-01-2000 AU 4973099 A 01-02-20	EP 875394 A 04-11-1998 JP 10329404 A 15-12-15 W0 0002736 A 20-01-2000 AU 4973099 A 01-02-20		Recherchenberi Ihrtes Patentdok		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentiamilie		Datum der Veröffentlicht
W0 0002736 A 20-01-2000 AU 4973099 A 01-02-20	MO 0002736 A 20-01-2000 AU 4973099 A 01-02-20	EP	967086	A	29-12-1999	JP	2000043410	A	15-02-20
÷	A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	EP	875394	A	04-11-1998	JP	10329404	A	15-12-19
		WO	0002736	A	20-01-2000	AU	4973099	A	01-02-20
	*								
					•				

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtabiati des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82